

(11)Publication number:

57-063388

(43)Date of publication of application: 16.04.1982

(51)Int.CI.

C10K 3/02

(21)Application number: 55-138605

(22)Date of filing:

(71)Applicant:

OSAKA GAS CO LTD

(72)Inventor: 02.10.1980

YAMAUCHI SHIGEAKI MORIMOTO MASAHIKO

OKADA OSAMU

#### (54) REMOVAL OF OXYGEN FROM COKE OVEN GAS

(57)Abstract

PURPOSE: To prevent the sintering of the catalyst metal and the deposition of a large quantity of carbon, and to elongate the catalytic life remarkably, by contacting oxygen-containing coke oven gas with a catalyst in the presence of steam, thereby removing the oxygen. CONSTITUTION: Coke oven gas containing pref. <30vol% of oxygen is mixed with steam. The molar ratio of H2O/O2 in the mixture is usually 0.1W100. The mixture is catalytically reacted with a deoxygenation catalyst (e.g. Ni-Mo, Co-Mo, Ni-S, etc.) pref. under normal pressure W50kg/cm2 at 100W500° C to effect the oxygen removal.

EFFECT: The temperature increase of the catalyst layer is also suppressed.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

. [Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭57—63388

⑤ Int. Cl.³C 10 K 3/02

識別記号

庁内整理番号 6561-4H 砂公開 昭和57年(1982)4月16日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 4 頁)

⊗コークス炉ガス中の酸素除去法

20特

頭 昭55-138605

22出

图55(1980)10月2日

@発 明 者 山内樹昭

大阪市東区平野町5丁目1番地

大阪瓦斯株式会社内

**70**発 明 者 森本征彦 ·

大阪市東区平野町 5 丁目 1 番地 大阪瓦斯株式会社内

**70**発 明 者 岡田治

大阪市東区平野町5丁目1番地

大阪瓦斯株式会社内

切出 願 人 大阪瓦斯株式会社

大阪市東区平野町5丁目1番地

四代 理 人 弁理士 三枝英二 外1名

## 明 鍜 書

発明の名称 コークス炉ガス中の酸素線去法特許額状の範囲

① 酸素を含有するコークス炉ガスを水蒸気の存在下に脱酸素酸镁に接触させることを特徴とするコークス炉ガス中の酸素除去法。

## 発明の詳細な説明

本発明は、コークス炉ガス中の酸素線去法に関する。

H<sub>2</sub>, CO, CO<sub>2</sub>, CH<sub>4</sub>, オレフイッ・有機イオウ・酸素等を含むコークス炉ガスからの酸素除去は、 通常 Ni - Ma 呆, Ca - Mu 呆, Ni S 呆等の触珠をドラ ム型反応器に充填し、この中をコークス炉ガスを 通過させることにより行なわれている。しかしな がら、H<sub>2</sub>O 生成反応に伴う発熱によつて触媒盤の 温度が上昇する為、放課金属のシンタリング、カーボンの大量折出等の問題が生じ、触媒活性は短時間内に急激に低下するので、放媒の収替えを頻繁に行なり必要がある。触媒層温度が500℃以上になると、H<sub>2</sub> , CO 及び CO<sub>2</sub> により発熱反応たるメタネーション反応の割合が増加し、触媒層温度が上昇して、場合によつては反応器の破裂等の

危険な状態に到ることさえある。

本発明者は、従来のコークス炉ガスからの破棄 除去方法における上記の問題点を解消すべく値々 研究を重ねた結果、コークス炉ガスを水底気とと もに脱酸素反応器に送入することにより、 その目的を選成し得ることを見出した。 即ち、 水 無気の 添加により、 触媒金属のシンタリング及びカーボンの析出が大巾に抑制されるので、触媒活性の低

特開昭 57-63388(2)

挺供するものである。

下が長期にわたり抑制されるとともに、触ば層區度 度も500で以下に保持し得るので、メタン化反応も有効に防止され、延いては設め、設めである。これ等の顕著な効果は、活の水底気によりコークスが反応熱を吸収して触ば下すること、活加水流気が反応熱を吸収して触ば下すること、活加水流気が反応熱を吸収して触ば下することがあれません。 本発明し得ないものである。

即ち、本発明は、酸素を含有するコークス炉が スを水紙気の存在下に脱酸素触媒に接触させることを特徴とするコークス炉がス中の酸素除去法を

持する。500℃を上回る場合には、触媒金属のシッタリック、カーボッの大量折出、メタネーション反応に起因する触媒層温度の上昇と場合によってはそれに伴う反応器破裂の危険性等が生ずるのに対し、100℃未満では破業の除去が十分に行ない得ない。

水蒸気添加速は、破紫含有量、触媒層保存温度等により大巾に変り得るが、通常 H<sub>2</sub>O/O<sub>2</sub>(モル比)= 0.1~100の範囲内にある。

脱酸素処理時の圧力は、特に限定されないが、 機器材料の強度、設備費等の観点から常圧乃至 5 0 均/は昼度とすることが好ましい。

本発明方法によれば、コークス炉ガスからの設 紫除法操作において、触媒層の温度上昇が効果的 に抑制されるので、触媒金属のシンタリング及び 本発明方法で使用する脱酸素反応用放揮としては、脱碳放棄としても知られているNi-Mo 系、Co-Mo系、NiS来等の放棄が例示される。

コークス炉ガスは、原料石炭の極類、乾留条件等によつてその組成は変動するが、常に酸素を含有している。本発明の対象となるガス中の酸素含有量には特に制限はないが、酸素濃度が高過ぎる場合には、水蒸気緩加によつても触媒粒子中の酸外局部的温度上昇を抑制し得ないことと及び酸素度に対応する必要添加水蒸気量の増大に伴つて脱酸素反応触媒の活性が抑制されることも考えられるので、3.0 で1 多程度まで、より好ましくは0.1 ~ 2.5 で1 名程度とするのが良い。

触媒層温度は、100~500℃の範囲内に保

カーボッ大量折出が防止され、放保寿命が大巾に 延長される。逆に又、メタネーション反応に超凶 する独保層温度の禁走も完全に防止される。

尚、本発明の脱酸紫処理を終えたコークスがガスは、例えば脱碳上程及び改質工程を経てメタンリッチガスに転換される。この場合、脱酸業工程で添加された水無気及び設水蒸気に吸収された無エネルギーがそのまま改質工程で利用される大きな利点がある。或いは、脱酸業工程を終えたコークス炉ガスを脱硫し、各種化学工業にかける原料等として使用することも出来る。

以下に実施例を示し、本発明の特徴とするところをより一層明らかにする。

火施例 1

·直径「インチ、長さし那の反応器にNi-Mo 米

触媒を充填し、破素量を調整しつつ下記第1表に 示す組成のコークス炉ガス(COG)を送入した。 各酸常含有量につき水蒸気を添加する場合と添加 しない場合の結果を第2数に示す。第2表中の必 要触媒量は、反応に直接使用された触媒の重を触 瞬間入口からの距離(cm)で示したものである。 尚、いずれの場合にも反応器出ガスには酸素は含 まれていなかつた。

À	15 1	委	
H <sup>5</sup>		58.7	00196
co		6.1	"
CO2		2.2	"
CH <sub>IL</sub>		29.4	"
C <sub>2</sub> H <sub>4</sub>		2.5	*
有機健賞化合	र क्या	8 2	p p m

		蜜	7	級					·
		W	1-4	1-1	2-4	1-0 1-6 2-0 2-6	3-0 3-0 3-6	3-6	3 - 6
	2	张 说	0.500196	186	1.0	1.0 00196	2. (	2.0001 96	8
	×	<b>建                                    </b>	氃	#	業	角	兼	有	淮
		COG (N1/Hr)	400	400	400	400	400	400	400
はく		水 蕉 ( 1/H r )	ı	50	ı	100	ŀ	200	200
	瓦	成任力(aim)	9.0	9.0	9.0	0.6	9.0	9.0	9.0
	_	<b>独联署入口强度('0)</b>	200	200	200	200	150	150	230
阻	<u>L</u>	数果金田口语度 (°C)	380	325	444	388	500€	380	480
A.Y. sife Cab		5 0 時间映	=	10	13	11	1	14	15
大変		100時间後	12	10	17	12	_	91	17
<b>8</b>	L	150時后後	13	11	22	13	,	18	6]
IS.	15	反応層平均付滑力一系 2量(四/%) 0.4 0.2	0.4	0.5	1.3	0.4	1	0.6	0.7
									•

在:成3-4の場合には、強味種強度が500.6以上にも盛し、メスネーション反応を併発した。

第2表に示す結果から、水蒸気を併用することにより放延層の低度上昇が抑制され、必要放棄量が大巾に減少し、カーボン折出量も署るしく減少することが明らかである。

# **実施例 2**

COG中の酸素含有量を1.0 vol %とし、触媒をCo-Mo 系(底4)又はNiS (底5)とする以外は、実施例 [と同様にして本発明方法を実施した。結果は、第3 表に示す通りである。尚、第3 表には実施例 [の底2-4 及び底2-6 を併せて示した。

		æ£ €	**				
	. We	9 - 7	7 - 7.	4 - 4	4-0 4-1 5-0	2 - 4	9-9
25	*	Ni-Non	¥°¥.	米のガーのコ	¥° ¥	NiS系	×
×	<b>新大路 Al</b>	兼	施	〔	有	¥	Ģ <b>e</b> r
	C 0 G (N 1/Hr)	400	400	400	400	400	400
第 人 第	水液気 (9/Hr)	1	001	:	100	ı	9
K	医压力(41m)	9.0	9.0	9.0	9.0	9.0	9.0
	成味過入口位度 ('C)	200	200	200	200	200	200
題· 東	遊馬層出山温度 ('C')	444	388	444	388	420	338
1 4	5 0 Per 10 Let	13	=	20	81.	01	6
分寫 承 夏	100時間深	12	12	56	20	13	=
(R3)	150時間後	22	=	32	22	15	12
反応通平	反応州平均付借力一市ン量(101%)	1.3	0.4	1.6	9.0	=	0.5
							į

持開昭 57-63388(4)

Co-Mo 米及びNiS 米触媒についても本発明

方法が有効なることが明らかである。

(以上)